

Europäisches Patentamt European Patent Office

Offic européen des br v ts



(11) **EP 1 287 818 A1**

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:

05.03.2003 Patentblatt 2003/10

(51) Int Cl.7: A61 K 9/00

(21) Anmeldenummer: 02018322.4

(22) Anmeldetag: 14.08.2002

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE SK TR Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 31.08.2001 DE 10142465

01.02.2002 DE 10204307

(71) Anmelder: Heraeus Kulzer GmbH & Co.KG

63450 Hanau (DE)

(72) Erfinder:

 Vogt, Sebastian F., Dr. 07749 Jena (DE)

 Schnabelrauch, Matthias, Dr. 07749 Jena (DE)

 Kühn, Klaus-Dieter, Dr. 35041 Marburg (DE)

(74) Vertreter: Kühn, Hans-Christian Heraeus Holding GmbH, Schutzrechte, Heraeusstrasse 12-14

Heraeusstrasse 12-63450 Hanau (DE)

(54) Verfahren zur antibiotischen Beschichtung von Körpern mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen, so beschichtete Körper sowie deren Verwendung

(57) Die Erfindung betrifft die Herstellung einer antibiotischen Beschichtung von Körpern mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen, so beschichtete Körper sowie deren Verwendung. In einer bevorzugten Ausführungsform wird in die Mikrohohlräume von nichtmetallischen Körpern mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen, die aus Kollagen oder Gelatine oder Polyestern oder Tricalciumphosphat oder Hydroxylapatit aufgebaut sind, eine homogene Lösung von Gentamicin-pentakisdodecylsulfat, von Gentamicin-tetrakis-dodecylsulfat, von Gentamicin-pentakis-dodecylsulfonat oder von

Gentamicin-tetrakis-dodecylsulfonat, die Methanol und oder Ethanol und oder N,N-Dimethylformamid und oder Dimethylsulfoxid als Lösungsmittel enthält, durch Tauchen, Sprühen und Tropfen eingebracht, und nach Verdampfung oder Verdunstung des organischen Lösungsmittels bildet sich eine Schicht aus Gentamlcin-pentakis-dodecylsulfat, Gentamicin-tetrakis-dodecylsulfonat oder Gentamicintetrakis-dodecylsulfonat auf der Oberfläche der Mikrohohlräume.

Beschr ibung

25

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur antibiotischen Beschichtung von Körpern mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen, so beschichtete Körper sowie deren Verwendung.

[0002] Diese antibiotisch ausgerüsteten Körper mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen sollen als Implantate in der Human- und Veterinärmedizin zur Behandlung von Knochendefekten und ggf. zur Behandlung von Weichteildefekten Verwendung finden. Dabei wird eine kontinuierliche Antibiotika-Freisetzung aus der auf der inneren Oberfläche der interkonnektierenden Mikrohöhlräume befindlichen antibiotischen Beschichtung über einen Zeitraum von mehreren Tagen angestrebt, damit eine mikrobielle Infektion im Bereich des zu behandelnden Knochendefekts und oder Weichteildefektes wirksam verhindert oder bekämpft werden kann.

[0003] Knochendefekte treten in der Human- und Veterinärmedizin relativ häufig auf und werden insbesondere durch Knochenfisteln, Trümmerfrakturen und Tumoren verursacht. Bei offenen Trümmerfrakturen werden vielfach zusätzlich Infektionen des Knochengewebes beobachtet. Die Behandlung von Knochendefekten kann durch Auffüllung mit geeigneten Implantaten erfolgen. In den letzten Jahren haben insbesondere poröse Implantate Interesse gefunden, die aufgrund ihrer chemischen Zusammensetzung und ihrer Porosität eine osteokonduktive Wirkung aufweisen und ein Einwachsen des umgebenden Knochengewebes begünstigen. Problematisch ist die Behandlung von Knochendefekten immer dann, wenn zusätzlich mikrobielle Infektionen des Knochengewebes vorhanden sind. Infektionen des Knochengewebes können durch systemische oder lokale Applikation von geeigneten Antibiotika bekämpft werden. Die systemische Anwendung von Antibiotika ist aufgrund der mitunter nicht unbeträchtlichen Toxizität der Antibiotika problematisch. Die lokale Applikation direkt im oder am infizierten Gewebe bietet dagegen den Vorteil, dass hohe lokale Antibiotika-Konzentrationen erreicht werden können unter Vermeidung von schädigenden Antibiotika-Konzentrationen im übrigen Organismus. Durch diese hohen lokalen Antibiotika-Konzentrationen am Ort der bakteriellen Infektion ist eine fast vollständige Abtötung der Mikroorganismen möglich, so dass die bakteriellen Infektionen sehr wirksam behandelt werden. Besonders vorteilhaft ist es, wenn am Ort der bakteriellen Infektionen eine wirksame Antibiotikum-Konzentration über einen Zeitraum von mehreren Tagen bis Wochen aufrechterhalten wird, damit das Antibiotikum möglichst tief in das infizierte Gewebe eindringen kann und dadurch auch schwer zugängliche Keime vernichtet werden, Weichteildefekte mit bakteriellen Infektionen sind in der Human- und Veterinärmedizin ebenfalls häufig zu finden. Zur Behandlung dieser Infektionen ist daher auch die lokale Antibiotika-Behandlung von Interesse.

[0004] Bisher fanden in Wasser gering lösliche Salze der Aminoglykosid-Antibiotika relativ wenig Beachtung für die Herstellung von Depotpräparaten und von antibiotisch wirksamen Implantaten. Es sind eine Reihe von geringlöslichen Salzen bekannt. So wurde beim Gentamicin die Darstellung geringlöslicher Salze basierend auf höheren Fettsäuren und Arylalkylcarbonsäuren publiziert (G. M. Luedemann, M. J. Weinstein: Gentamycin and method of production. 16.07.1962, US 3,091,572). Exemplarisch sind dafür Gentamicin-Salze der Laurinsäure, der Stearinsäure, der Palmitinsäure, der Ölsäure, der Phenylbuttersäure, der Naphthalen-1-carbonsäure. Die Synthese der Dodecylsulfate des Gentamicins in wässriger bzw. wässrigmethanolischer Lösung sind von Jurado Soler et al. beschrieben worden (A. Jurado Soler, J. A. Ortiz Hernandez, C. Ciuro Bertran: Neue Gentamicinderivate, Verfahren zur Herstellung derselben und diese enthaltende antibiotisch wirksame Zusammensetzung. 30.09.1974, DE 24 46 640). Diese Salze erwiesen sich jedoch vielfach als unvorteilhaft, weil sie wachsartige, hydrophobe Substanzen darstellen, die eine galenische Verwendung behindern. Jurado Soler et al. fanden, dass Gentamicin-pentakis-dodecylsulfat in Lösungsmitteln wie Methanol, Ethanol und Dimethylsulfoxid löslich ist. Sie setzten das GentamicIn-pentakis-dodecylsulfat zur Herstellung von Injektionspräparaten, Salben und Cremes ein. Weitere Verwendungsmöglichkeiten von Gentamicin-pentakis-dodecylsulfat-Lösungen wurden nicht betrachtet. Festtsäuresalze und aliphatische Sulfate von Gentamicin und von Etamycin wurden aus der freien Base bzw. aus ihren Salzen in Wasser bei 50 bis 80 °C synthetisiert (H. Voege, P. Stadler, H. J. Zeiler, S. Samaan, K. G. Metzger: Schwerlösliche Salze von Aminoglykosiden sowie diese enthaltende Formulierungen mit verzögerter Wirkstoff-Freigabe. 28.12.1982, DE 32 48 328). Diese Antibiotika-Fettsäuresalze sollen als Injektionspräparate geeignet sein. Eine neuere Entwicklung stellen schwerlösliche Aminoglykosid-Flavonoid-Phosphate dar (H. Wahlig, E. Dingeldein, R. Kirchlechner, D. Orth, W. Rogalski: Flavonoid phosphate salts of aminoglycoside antibiotics. 13.10.1986, US 4,617,293). Es werden die Salze der Phosphorsäuremonoester von Derivaten der Hydroxyflavane, Hydroxyflavene, Hydroxyflavanone, Hydroxyflavone und Hydroxyflavylium beschrieben. Besonders bevorzugt sind dabei die Derivate der Flavanone und der Flavone. Diese schwerlöslichen Salze sollen als Depotpräparate Verwendung finden. So werden zum Beispiel diese Salze in Kollagenvliese eingebracht (H. Wahlig, E. Dingeldein, D. Braun: Medicinally useful, shaped mass of collagen resorbable in the body. 22.09.1981, US 4,291,013).

[0005] Die Erzeugung von einfachen Antibiotikum-/Antibiotika-Depots in den Porensystemen von porösen Körpern durch Tränken von porösen Körpern mit wässrigen Antibiotika-Lösungen ist allgemeiner Kenntnisstand (R. Reiner, W. Kißing, H. Döring, K. Köster, H. Heide: Implantierbares Pharmaka-Depot. 20.02.1978, DE 2807132). Hierbei kann eine retardierende Wirkstofffreisetzung der in Wasser leicht löslichen Antibiotika durch Adsorptions- und oder durch Diffusionsprozesse erreicht werden, die vom verwendeten Material, dem Porenvolumen und der Porosität abhängt. Daneben ist es auch möglich, in Wasser gering lösliche Antibiotika-Salze in geeigneten organischen Lösungsmitteln zu

lösen und mit diesen Lösungen die Formkörper zu tränken. Dadurch entstehen Wirkstoffdepots in den Formkörpern, die eine retardierende Wirkstofffreisetzung zeigen. Ein Beispiel dafür ist die von Cimbollek und Nies beschriebene Methode zur Lösung eines in Wasser gering löslichen Gentamicin-Salzes und deren Verwendung zur Beschichtung (M. Cimbollek, B. Nies: Solvent for a sparingly soluble gentamicin salt. 04.05.1994, US 5,679,646). Diese Gentamicinsalz wurde auf Basis von 3-p-Methoxybezylidene-6-hydroxy-4'-methoxyflavanone-6-phosphat synthetisiert. Von Kurtz wird eine sehr interessantes Verfahren beschrieben, bei dem in Wasser gering lösliche Antibiotika-Salze, die aus Gentamicin oder Polymycin und Penicillin oder Cephalosporin aufgebaut sind, in einem organischen Lösungsmittel gelöst werden und mit diesen Lösungen nicht näher spezifizierte Unterlagen getränkt werden (L. D. Kurtz: Wasserunlösliche biocide Antibiotikasalze. 13.11.1973, DE 23 01 633). Die Penicillin- bzw. Cephalosporinreste bilden die anionische Komponente der Salze und die Aminoglukosid-Reste die kationische Komponente.

[0006] Zusammenfassend kann festgestellt werden, dass bisher keine Verfahren bekannt sind, bei denen antibiotische Beschichtungen auf der Oberfläche von interkonnektierenden Mikrohohlräumen aufgebracht werden, die aus in Wasser gering löslichen Salzen des Gentamicins bestehen, welche einen anionischen Rest aus der Gruppe der Alkylsulfate und oder Alkylsulfonate enthalten. Die Schichtbildungseigenschaften von in Wasser gering löslichen Antibiotika-Salzen auf Basis von organischen Sulfaten und Sulfonaten fanden bisher keine Beachtung.

[0007] Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, verbesserte Körper mit antibiotischer Beschichtung, sowie ein einfaches, kostengünstiges Herstellungsverfahren zur antibiotischen Beschichtung von Körpern mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen zu entwickeln. Diese antibiotisch ausgerüsteten, Körper mit Interkonnektierenden Mikrohohlräumen sollen als Implantate zur Behandlung von Knochen- und Weichteildefekten in der Human- und Veterinärmedizin Verwendung finden. Mit diesem Verfahren sollen in einfacher Weise, unter Verzicht auf polymere Bindemittel, antibiotische Beschichtungen erzeugt werden, die eine Antibiotika-Freisetzung über einen Zeitraum von mehreren Tagen ermöglichen. Die antibiotische Beschichtung soll auf der inneren Oberfläche von Körpern mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen gut haften und darf die innterkonnektierenden Mikrohohlräume nicht verschließen.

[0008] Die Aufgabe wird durch die Merkmale der unabhängigen Ansprüche gelöst. Vorteilhafte Ausgestaltungen sind in den Unteransprüchen angegeben.

[0009] Der Erfindung liegt der überraschende Befund zugrunde, dass antibiotische Beschichtungen mit retardierender Wirkstofffreisetzung in den Mikrohohlräumen von Körpern mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen insbesondere dadurch gebildet werden, dass in die Mikrohohlräume eine Lösung von Gentamicin-pentakis-dodecylsulfat oder von Gentamicin-pentakis-dodecylsulfonat in einem geeigneten organischen Lösungsmittel – beispielsweise aus der Gruppe der Alkohole – durch geeignete Maßnahmen wie Tauchen, Sprühen oder Tropfen, eingebracht wird und nach Entfernen (wie etwa durch Verdampfung oder Verdunstung) des organischen Lösungsmittels eine Schicht aus Gentamicin-pentakis-dodecylsulfat oder von Gentamicin-pentakis-dodecylsulfonat auf der Oberfläche der Mikrohohlräume zurückbleibt. Die Mikrohohlräume können als Poren ausgebildet sein.

[0010] Die Körper können organischer oder anorganischer Natur sein oder auch sogenannte Composites aus anorganischem und organischem Material. Sie sind z.B. aus Kollagen, Gelatine, Polyestern, Titan, Titanlegierungen, Edelstahl, Calciumcarbonat, Calciumsulfat, Tricalciumphosphat oder Hydroxylapatit aufgebaut. Unter metallischen Körpern mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen werden insbesondere solche verstanden, die an ihrer Oberfläche Mikrohohlräume aufweisen, die miteinander verbunden sind, und es werden auch metallische Körper dazugerechnet, deren Oberfläche durch Sandstrahlen so aufgerauht wurde, dass sie offene, miteinander verbundene Hohlräume aufweisen. Es versteht sich, dass die benutzten Lösungen möglichst homogen sind. Als Lösungsmittel kommen vor allem niedere Alkohole sowie N,N-Dimethylformamid (DMF) oder Dimethylsulfoxid (DMSO) in Frage. Bevorzugte Lösungsmittel sind Methanol oder Ethanol.

[0011] Gentamicin-pentakis-dodecylsulfat, Gentamicin-tetrakis-dodecylsulfat Gentamicin-tetrakis-dodecylsulfonat und auch Gentamicin-pentakis-dodecylsulfonat sind nichtkristalline, wachsartige Substanzen, die bei der Abdampfung bzw. bei der Verdunstung des organischen Lösungsmittels einen gewissen Verlauf zeigen und sich dabei als Schicht auf Oberflächen auflagern. Sie haften überraschenderweise gut auf Glas-, Keramik- und Kunststoffoberflächen.

[0012] Überraschenderweise lösen sich auch Clindamycin-dodecylsulfat, Clindamycin-dodecylsulfonat, Lincosamin-dodecylsulfonat in Methanol, Ethanol Dimethylsulfoxid und N,N-Dimethylformamid. Diese Stoffe können somit ohne weiteres den Gantamicin-Lösungen zugefügt werden. Es ist auch möglich Tetracyclin-dodecylsulfat oder Tetracylindodecylsulfonat in den Lösungen einzusetzen. Man kann auch anstelle des Tetracyclindodecylsulfates die Dodecylsulfate und oder die Dodecylsulfonate des Chlortetracyclins, des Oxytetracylins, des Demethylchlortetracyclins, des Methacyclins, des Doxycyclins, des Rolitetracyclins und des Minocyclins verwenden. Es kann auch Coprofloxacindodecylbenzylsulfonat zugesetzt werden. Entsprechend entstehen an den Oberflächen der Mikrohohlräume Beschichtungen enthaltend die Gentamicinkomponenten und mindestens eine der genannten weiteren Antibiotika-Komponenten. Im Sinne der Erfindung ist auch die Herstellung von antibiotischen Schichten nur mit den in Methanol, Ethanol, Dimethylsulfoxid und N,N-Dimethylformamid gelösten Dodecylsulfaten, Dodecylsulfonaten und Dodecylbenzylsulfonaten der aufgeführten Antibiotika ohne eine Gentamicin enthaltende antibiotische Komponente.

[0013] Überraschenderweise können in Schichten aus Gentamicin-pentakis-dodecylsulfat oder Gentamicin-tetrakis-

20

dodecylsulfat und Gentamicin-pentakis-dodecylsulfonat oder Gentamicin-tetrakis-dodecylsulfonat andere Antibiotika durch Einschluss oder Überdeckung mechanisch fixiert werden. Es ist daher möglich, dass in interkonnektierende Mikrohohlräume von Körpern zuerst eine wässrige Lösung, die mindestens eine in Wasser leicht lösliche antibiotische Komponente aus den Gruppen der Aminoglykosid-Antibiotika, der Tetracyclin-Antibiotika, der Lincosamid-Antibiotika und der 4-Chinolon-Antibiotika enthält, und anschließend nach Verdampfung und oder Verdunstung des Wassers eine Lösung, die aus Gentamicin-pentakis-dodecylsulfat und oder Gentamicin-tetrakis-dodecylsulfat und oder Gentamicinpentakis-dodecylsulfonat und oder Gentamicin-tetrakis-dodecylsulfonat und dem Lösungsmittel Methanol oder Ethanol oder Dimethylsulfoxid oder N,N-Dimethylformamid besteht, durch Tauchen oder Sprühen oder Tropfen eingebracht wird. Es entsteht im Ergebnis eine Doppelschicht. Bei der Anwendung in Implantaten wird dann das zweite Antibiotikum erst freigesetzt, wenn die Gentamicin-Schicht zumindest teilweise gelöst ist. Als in Wasser leicht lösliche antibiotische Komponente werden in dieser Ausführungsform der Erfindung Gentamicinsulfat, Clindamycinhydrochlorid, Clindamycindihydrogenphosphat, Lincosaminhydrochlorid, Kanamycinsulfat, Amikacinsulfat, Tobramycinsulfat, Tetracyclinhydrochlorid, Chlortetracylinhydrochlorid, Oxytetracyclinhydrochlorid, Demethylchlortetracyclin-hydrochlorid, Methacyclinhydrochlorid, Doxycyclinhydrochlorid, Rolitetracyclinhydrochlorid, Minocyclinhydrochlorid und oder Ciprofloxacinhydrochlorid und oder Moxifloxacinhydrochlorid, bevorzugt eingesetzt.

[0014] Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur antibiotischen Beschichtung von Körpern mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen, bei dem in die Mikrohohlräume eine oder mehrere der Substanzen aus der Gruppe Ciprofloxacindodecylbenzylsulfonat und/oder Moxifloxacindodecylsulfat und/oder Moxifloxacindodecylbenzylsulfonat und/ oder Moxifloxacindodecylsulfonat und/oder der Dodecylsulfate und/oder der Dodecylsulfonate des Clindamycins, des Tetracyclins, des Lincosamins, des Chlortetracyclins, des Oxytetracylins, des Demethylchlortetracyclins, des Methacyclins, des Doxycyclins, des Rolitetracyclins und des Minocyclins enthaltende Lösung eingebracht wird und nach Verdampfung oder Verdunstung des Lösungsmittels eine Schicht dieser Substanzen auf der Oberfläche der Mikrohohlräume entsteht.

[0015] Erfindungsgemäß ist ferner, dass bevorzugt Vliese, Filze. Gewirke oder Gestricke aus Polyestern, Kollagen und Gelatine beschichtet werden.

[0016] Das jeweilige Dodecylsulfat oder -suifonat wird bevorzugt in einer Konzentration von 0,1 bis 20,0 Masseprozent, bezogen auf das Lösungsmittel verwendet.

[0017] Erfindungsgemäß ist auch, dass bevorzugt poröse Formkörper aus Polyestern, Calciumcarbonat, Calciumsulfat, Tricalciumphosphat, Hydroxylapatit und resorbierbaren Glas beschichtet werden.

[0018] Im Sinne der Erfindung ist, dass die antibiotisch beschichteten Körper mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen als implantate verwendet werden.

[0019] Die nachfolgenden Beispiele erklären die Erfindung ohne sie einzuschränken.

B ispiele

10

20

30

35

40

50

55

[0020] Die Erfindung soll durch die nachstehenden Beispiele 1 und 2 erläutert werden.

[0021] Als Körper mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen wurden quaderförmige, resorbierbare Phosphatgläser mit den Abmessungen von 20 x 20 x 10 mm für die Beispiele 1 und 2 verwendet. Sie hatten eine Gesamt-Porosität von 65 Volumenprozent.

Präparation der Beispiele 1 und 2:

[0022] Für die Beispiele kam Gentamicin-pentakis-dodecylsulfat zur Anwendung, dessen Herstellung entsprechend der Vorschrift von Jurado Soler et al. (A. Jurado Soler, J. A. Ortiz Hernandez, C. Ciuro Bertran: Neue Gentamicinderivate, Verfahren zur Herstellung derselben und diese enthaltende antibiotisch wirksame Zusammensetzung. 30.09.1974 DE 24 46 640) erfolgte. Es wurden 135 mg bzw. 270 mg Gentamicin-pentakis-dodecylsulfat in 1 g Methanol gelöst. In die Poren jeweils eines quaderförmigen Phosphatglases wurde die zuvor hergestellte methanolische Lösung getropft. Die Probekörper saugten die Lösung auf und wurden anschließend bei Raumtemperatur bis zur Massekonstanz getrocknet.

Tab. 1:

Beispiel Nr.	Zusammensetzung der Lösung	Masseder Probekörper vor Beschichtung [mg]	Masse der Probekörper nach Beschichtung [mg]	Masse der Beschichtung [mg]
1	135 mg GPDS 1000 mg Methanol	3949	4087	130
2	270 mg GPDS 1000 mg Methanol	3992	4257	265

Antibiotika-Freisetzung der Probekörper der Beispiele 1 und 2:

[0023] Die in den Beispielen 1 und 2 hergestellten Formkörper wurden in jeweils 20 ml physiologische Kochsalzlösung eingebracht und in dieser bei 37 °C über einen Zeitraum von 28 Tagen gelagert. Die Probennahme erfolgte nach 1, 2, 3, 6, 9, 13, 15, 21 und 28 Tagen Lagerungszeit. Nach jeder Probennahme wurde das Freisetzungsmedium vollständig durch frisches Medium, ersetzt. Die Antibiotika-Wertbestimmung wurde mit einem Agardiffusionstest unter verwendung von Bacillus subtilis ATCC 6633 als Testkeim durchgeführt. Die Ergebnisse sind in Tab. 2 dargestellt.

Tab. 2:

Beispiel Nr.	Gentamicin-Freisetzung (kumuliert, als Gentamicinsulfat AK=628) [mg] Freisetzungszeit [d]								
	1	1,2	1,9	2,7	3,8	4,9	5,8	6,9	8,1
2	1,5	3,1	4,3	5,4	6,7	7,9	8,8	10,1	11,4

Patentansprüche

10

15

20

25

30

35

40

45

50

- 1. Verfahren zur antibiotischen Beschichtung von K\u00f6rpern mit interkonnektierenden Mikrohohlr\u00e4umen, dadurch gekennzeichnet, dass in die Mikrohohlr\u00e4ume eine Gentamicin-dodecylsulfat mit 1 bis 5 Dodecylsulfatgruppen pro Gentamicinmolek\u00fcl und/oder Gentamicin-dodecylsulfonat mit 1 bis 5 Dodecylsulfonatgruppen pro Gentamicinmolek\u00fcl enthaltende L\u00fcsung eingebracht wird und nach Verdampfung oder Verdunstung des L\u00fcsungsmittels eine Schicht des Gentamicin-dodecylsulfat oder Gentamicin-dodecylsulfonat auf der Oberfl\u00e4che der Mikrohohlr\u00e4ume entsteht.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass Gentamicin-pentakis-dodecylsulfat und/oder Gentamicin-tetrakis-dodecylsulfat und/oder Gentamicin-pentakis-dodecylsulfonat und/oder Gentamicin-tetrakis-dodecylsulfonat verwendet wird.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass als Lösungsmittel mindestens ein organisches Lösungsmittel eingesetzt wird.
- Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gek nnzeichnet, dass eines der Lösungsmittel Methanol, Ethanol, N,N-Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid eingesetzt wird.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch g k nnzeichnet, dass das Einbringen durch Tauchen

oder Sprühen oder Tropfen der Lösung erfolgt.

- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadur h gekennz ichnet, dass die Körper aus Kollagen, Gelatine oder Polyester, Calciumcarbonat, Calciumsulfat, Tricalciumphosphat oder Hydroxylapatit aufgebaut sind.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass zusätzlich eine oder mehrere der Substanzen aus der Gruppe Ciprofloxacindodecylbenzylsulfonat und/oder der Dodecylsulfate und/oder der Dodecylsulfonate des Clindamycins, des Tetracyclins, des Lincosamins, des Chlortetracyclins, des Oxytetracylins, des Demethylchlortetracyclins, des Methacyclins, des Doxycyclins, des Rolitetracyclins und des Minocyclins in der Lösung eingesetzt werden.
- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass in die interkonnektierenden Mikrohohlräume zuerst eine wässrige Lösung, die mindestens eine in Wasser leicht lösliche antibiotische Komponente aus den Gruppen der Aminoglykosid-Antibiotika, der Tetracyclin-Antibiotika, der Lincosamid-Antibiotika und der 4-Chinolon-Antibiotika enthält, und anschließend nach Verdampfung und/oder Verdunstung des Wassers eine Lösung von Gentamicin-dodecylsulfat oder Gentamicin-dodecylsulfonat, insbesondere von Gentamicin-pentakisdodecylsulfat und/oder Gentamicin-tetrakis-dodecylsulfat und/oder Gentamicin-pentakis-dodecylsulfonat und/oder Gentamicin-tetrakis-dodecylsulfonat in Methanol, Ethanol, N,N-Dimethylformamid und/oder Dimethylsulfoxid durch Tauchen oder Sprühen oder Tropfen eingebracht wird.
- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass Gentamicinsulfat, Clindamycinhydrochlorid, Clindamycindihydrogenphosphat, Lincosaminhydrochlorid, Kanamycinsulfat, Amikacinsulfat, Tobramycinsulfat, Tetracyclinhydrochlorid, Chlortetracylinhydrochlorid, Oxytetracyclinhydrochlorid, Demethylchlortetracyclin-hydrochlorid, Methacyclinhydrochlorid, Doxycyclinhydrochlorid, Rolitetracyclinhydrochlorid, Minocyclinhydrochlorid und/oder Ciprofloxacinhydrochlorid und/oder Moxifloxacinhydrochlorid, als in Wasser leicht lösliche antibiotische Komponente(n) eingesetzt werden.
- 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass 0,1 bis 20,0 Masseprozent des Dodecylsulfats oder -sulfonats bezogen auf das Lösungsmittel eingesetzt werden.
- 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass Vliese, Filze, Gewirke oder Gestricke aus Polyester, Kollagen oder Gelatine antibiotisch beschichtet werden.
- 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass poröse Formkörper aus Polyestern, Calciumcarbonat, Calciumsulfat, Tricalciumphosphat, Hydroxylapatit oder resorbierbarem Glas beschichtet werden.
 - 13. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass metallische Formkörper aus Titan, Titanlegierungen oder Edelstahl beschichtet werden.
 - 14. Verfahren zur antibiotischen Beschichtung von Körpern mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen, dadurch gekennzeichnet, dass in die Mikrohohlräume eine oder mehrere der Substanzen aus der Gruppe Ciprofloxacindodecylbenzylsulfonat und/oder Moxifloxacindodecylsulfat und/oder Moxifloxacindodecylbenzylsulfonat und/oder Moxifloxacindodecylsulfonat und/oder der Dodecylsulfate und/oder der Dodecylsulfonate des Clindamycins, des Tetracyclins, des Lincosamins, des Chlortetracyclins, des Oxytetracylins, des Demethylchlortetracyclins, des Methacyclins, des Doxycyclins, des Rolitetracyclins und des Minocyclins enthaltende Lösung eingebracht wird und nach Verdampfung oder Verdunstung des Lösungsmittels eine Schicht dieser Substanzen auf der Oberfläche der Mikrohohlräume entsteht.
 - 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass die Mikrohohlräume als Poren ausgebildet sind.
 - 16. Körper mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen, dadurch gekennzeichnet, dass auf der Oberfläche der Mikrohohlräume eine Schicht gebildet ist, die Gentamicin-dodecylsulfat mit 1 bis 5 Dodecylsulfatgruppen pro Gentamicinmolekül oder Gentamicin-dodecylsulfonat mit 1 bis 5 Dodecylsulfonatgruppen pro Gentamicinmolekül aufweist.
 - 17. Körper nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass die Schicht Gentamicin-pentakis-dodecylsulfat und/

10

15

20

25

30

40

45

50

oder Gentamicin-tetrakis-dodecylsulfat oder Gentamicin-pentakis-dodecylsulfonat und/oder Gentamicin-tetrakis-dodecylsulfonat aufweist.

- 18. Körper mit interkonnektierenden Mikrohohlräumen, dadurch gekennzeichnet, dass auf der Oberfläche der Mikrohohlräume eine Schicht gebildet ist, die eine oder mehrere der Substanzen aus der Gruppe Ciprofloxacindodecylbenzylsulfonat und/oder der Dodecylsulfate und/oder der Dodecylsulfonate des Clindamycins, des Tetracyclins, des Lincosamins, des Chlortetracyclins, des Oxytetracylins, des Demethylchlortetracyclins, des Methacyclins, des Doxycyclins, des Rolitetracyclins und des Minocyclins aufweist.
- 19. Körper nach Anspruch 16 oder 18, dadurch gekennzeichnet, dass er aus Kollagen, Gelatine oder Polyester, Calciumcarbonat, Calciumsulfat, Tricalciumphosphat oder Hydroxylapatit gebildet ist.
 - 20. Körper nach Anspruch 16 oder 18, dadurch gekennzeichnet, dass er als Vlies, Filz, Gewirk oder Gestrick aus Polyester, Kollagen oder Gelatine ausgebildet ist.
 - 21. Körper nach Anspruch 16 oder 18, dadurch gekennzeichnet, dass er als poröser Formkörper aus Polyester, Calciumcarbonat, Calciumsulfat, Tricalciumphosphat, Hydroxylapatıt oder resorbierbarem Glas ausgebildet ist.
 - 22. Körper nach Anspruch 16 oder 18, dadurch gekennzeichnet, dass er aus Titan, Titanlegierungen oder Edelstahl ausgebildet ist.
 - 23. Körper nach Anspruch 16 oder 18, dadurch gekennzeichnet, dass die Mikrohohlräume als Poren ausgebildet sind.
- 25 24. Verwendung von K\u00f6rpern mit interkonnektierenden Mikrohohlr\u00e4umen nach einem der Anspr\u00fcche 16 bis 23 als Implantat.

5

15

20

30

35

45



Europäisches Patentamt

Europäisches EUROPÄISCHER TEILRECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

der nach Regel 45 des Europäischen Patentübereinkommens für das weitere Verfahren als europäischer Recherchenbericht gilt

EP 02 01 8322

	EINSCHLÄGIGE	: DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokun der maßgeblich	nents mit Angabe, soweit erfordertich en Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Inc.C1.7)
A	GB 1 400 464 A (SUT 9. Juli 1975 (1975- * Seite 1, Zeile 11 * Beispiele 1-5 *	-07 - 09)	1-24	A61K9/00
Y	6B 1 478 240 A (HOS 29. Juni 1977 (1977 * Seite 1, Zeile 1 * Seite 5, Zeile 27 * Beispiele 1-9 *	-06-29)	1-13,16, 17	
Y	US 4 322 398 A (DOE 30. März 1982 (1982 * Spalte 1, Zeile 3 * Beispiele 1,2,9-1	-03-30) 0 - Zeile 62 *	1-13,16, 17	
D,A	US 5 679 646 A (NIE 21. Oktober 1997 (1 * Seite 1, Zeile 10 * Spalte 5; Beispie * Spalte 6; Ansprüc	997-10-21) - Zeile 32 * le 2,3 *	1-24	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (INLCI.7)
-				A61K C07H
	LLSTÄNDIGE RECHEI		<u>.</u>	
in einem s der Techn	erchenabtellung ist der Auffassung, di solchen Umfang nicht entspricht bzw. sik für diese Ansprüche nicht, bzw. nu g recherchierte Patentansprüche:	aß ein oder mehrere Ansprüche, den Vorsch entsprechen, daß simmvolle Ermittlungen übe r teitweise, möglich sind.	riften des EPU er den Stand	
Unvollstän	ndig recherchierte Patentansprüche:			
Nicht rech	erchierte Patentansprüche:			- 3
Grund für	die Beschränkung der Recherche:			
Siet	ne Ergānzungsblatt C	•		
	Doctor	Abschlußdalum der Recherche		Prüfer
	DEN HAAG	16. Dezember 200	2 Rank	
				kin, R
X:von Y:von ande A:tech	ATEGORIE DER GENANNTEN DOK besonderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindung ren Veröffentlichung derselben Katel nologischer Hittlergrund teschriftliche Offenbarung	E: âlteres Pateritic tet nach dem Anme pmit einer D: in der Anmeidur porie L: aus anderen Gri	nkument, das jedo- idedatum veröffen ng angeführtes Do unden angeführtes	ntlicht worden ist kurnent

EPO FORM 1503 03.92 (P04C09)



UNVOLLSTÄNDIGE RECHERCHE ERGÄNZUNGSBLATT C

Nummer der Anmeldung

EP 02 01 8322

Obwohl die Ansprüche 24 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen (Artikel 52(4) EPÜ), wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.

Vollständig recherchierte Ansprüche: 1-23

Unvollständig recherchierte Ansprüche: 24

Grund für die Beschränkung der Recherche (nicht patentfähige Erfindung(en)):

Artikel 52 (4) EPÜ – Verfahren zur therapeutischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 02 01 8322

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr

16-12-2002

	Recherchenbe ortes Patentdo		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) Patenttam		Datum der Veröffentlichung
GB 14	00464	A	09-07-1975	CA	950831	A1	09-07-1974
				CH	553815	Α	13-09-1974
				DΕ	2301633	A1	08-11-1973
				FR	2186230	A1	11-01-1974
				JР	49020317	Α	22-02-1974
				ZA	7203917	Α	25-07-1973
GB 1478	782 4 0	Α	29-06-1977	FR	2272680	A1	26-12-1975
				BE	821600	A1	17-02-1975
				DE	2446640	A1	11-12-1975
				DE	2517600	A1	18-12-1975
-			ES	438364		16-01-1977	
		=	ΓŲ		A1	08-10-1975	
			NL	7506362	Α	02-12-1975	
US 43	22398	Α	30-03-1982	DE	2807132	–	23-08-1979
				CA	1129770	A1	17-08-1982
				EP	0003979	A1	19-09-1979
				JP	1378991	С	28-05-1987
				JP	3.20000.	Α	26-12-1979
				JP	61048484	В	24-10-1986
US 56	79646	Α ·	21-10-1997	DE	4314871	AI	10-11-1994
				EP	0623349	Δ1	09-11-1994

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europälschen Patentamts, Nr. 12/82